WO 2005/070208

PCT/EP2005/000379

FUNGIZIDE MISCHUNGEN ZUR BEKÄMPFUNG VON REISPATHOGENEN

Beschreibung

- Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen, enthaltend als aktive Komponenten
 - 1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I,

10 und

2) Tridemorph der Formel II

in der n für 10, 11, 12 (60-70%) oder 14 steht,

15

in einer synergistisch wirksamen Menge.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen mit Mischungen der Verbindung I mit den Verbindungen II und die Verwendung der Verbindung I mit den Verbindungen II zur Herstellung derartiger Mischungen sowie Mittel, die diese Mischungen enthalten.

Die Verbindung I, 5-Chlor-7-(4-methyl-piperidin-1-yl)-6-(2,4,6-trifluor-phenyl)-[1,2,4]tri-azolo[1,5-a]pyrimidin, ihre Herstellung und deren Wirkung gegen Schadpilze ist aus der Literatur bekannt (WO 98/46607).

Das Gemisch der N-Alkylmorpholinderivate II, das als Hauptkomponente 2,6-Dimethyl-4-tridecylmorpholin enthält, dessen Herstellung und dessen Wirkung gegen Schadpilze ist ebenfalls aus der Literatur bekannt (DE-AS 11 64 152; common name: Tridemorph).

30

2

PCT/EP2005/000379

WO 2005/070208

20

25

30

35

40

Mischungen von Triazolopyrimidinderivaten mit anderen Wirkstoffen sind allgemein aus EP-A 988 790 und US 6 268 371 bekannt.

- Die in EP-A 988 790 beschriebenen synergistischen Mischungen werden als fungizid wirksam gegen verschiedene Krankheiten von Getreide, Obst und Gemüse, insbesondere Mehltau an Weizen und Gerste oder Grauschimmel an Äpfeln beschrieben. Die aus US 6 268 371 bekannten Mischungen werden als besonders vorteilhaft gegen Reiskrankheiten einsetzbar beschrieben.
- Im Hinblick auf eine wirkungsvolle Bekämpfung von Schadpilzen bei möglichst geringen Aufwandmengen lagen der vorliegenden Erfindungen Mischungen als Aufgabe zugrunde, die bei verringerter Gesamtmenge an ausgebrachten Wirkstoffen eine verbesserte Wirkung gegen Schadpilze zeigen (synergistische Mischungen).
- Demgemäss wurden die eingangs definierten Mischungen gefunden. Es wurde außerdem gefunden, dass sich bei gleichzeitiger gemeinsamer oder getrennter Anwendung der Verbindung I und der Verbindung II oder bei Anwendung der Verbindungen I und der Verbindung II nacheinander Schadpilze, insbesondere Reispathogene, besser bekämpfen lassen als mit den Einzelverbindungen.

Die Mischungen der Verbindung I und der Verbindungen II bzw. die gleichzeitige ge-

von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Oomyceten und Basidiomyceten. Sie können im Pflanzenschutz als Blattund Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Bananen, Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Kaffee, Kartoffeln, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Tomaten, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr und einer Vielzahl von Samen.

Vorteilhaft eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Uncinula necator an Reben, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, Venturia inaequalis an Äpfeln, Bipolaris- und Drechslera-Arten an Getreide, Reis und Rasen, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinerea an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben, My-

cosphaerella-Arten an Bananen, Erdnüssen und Getreide, Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis, Phytophthora infestans
an Kartoffeln und Tomaten, Pseudoperonospora-Arten an Kürbisgewächsen und Hopfen, Plasmopara viticola an Reben, Alternaria-Arten an Gemüse und Obst sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Besondere Bedeutung haben die erfindungsgemäßen Mischungen für die Bekämpfung von Schadpilzen an Reispflanzen und an deren Saatgut, wie *Bipolaris-* und *Drechslera-* Arten, sowie *Pyricularia oryzae*. Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der Braunfleckenkrankheit des Reises, die durch *Cochliobolus miyabeanus* verursacht wird.

In Reis sind andere Pathogene typisch als in Getreide oder Obst. *Pyricularia oryzae* und *Corticium sasakii* (syn. *Rhizoctonia solani*) sind die Erreger der bedeutendsten Krankheiten von Reispflanzen. *Rhizoctonia solani* ist das einzige landwirtschaftlich bedeutende Pathogen innerhalb der Unterklasse *Agaricomycetidae*. Dieser Pilz befällt die Pflanze nicht wie die meisten anderen Pilze über Sporen, sondern über eine Myzel-infektion.

Die erfindungsgemäßen Mischungen sind außerdem im Materialschutz (z.B. Holzschutz) anwendbar, beispielsweise gegen Paecilomyces variotii.

Bevorzugt setzt man hei der Bereitstellung der Mischengen die neinen Mischeffe Lund 1. 2..., achter man hei der Bereitstellung der Mischengen die neinen Mischeffe Lund 1. 2..., achter man hei der Bereitstellung der Mischen gegen den auch neine der andere Schädlinge wie Insekten, Spinntiere oder Nematoden, oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

Als weitere Wirkstoffe im voranstehenden Sinne kommen insbesondere Fungizide ausgewählt aus der folgenden Gruppe in Frage:

30 o Acylalanine wie Benalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,

5

10

15

20

- o Aminderivate wie Aldimorph, Dodemorph, Guazatine, Iminoctadine,
- Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyprodinil,
- Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin oder Streptomycin,
- Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Enilconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flusilazol, Flutriafol, Hexaconazol, Imazalil, Ipconazol, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz, Prothioconazol, Simeconazol, Tetraconazol, Triadimefon, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol,
- 40 o Dicarboximide wie Myclozolin, Procymidon,

- Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Metam, Propineb, Polycarbamat, Ziram, Zineb,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Boscalid, Oxycarboxin, Cyazofamid,
 Dazomet, Famoxadon, Fenamidon, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Probenazol, Pyroquilon, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine,
- Nitrophenylderivate wie Binapacryl, Dinobuton, Nitrophthal-isopropyl,
- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Carpropamid, Cyflufenamid, Cymoxanil, Didomezin, Diclocymet, Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fentin-
- Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fosetyl, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene, Zoxamid,
 - Strobilurine wie Fluoxastrobin, Metominostrobin, Orysastrobin oder Pyraclostrobin,
 - Sulfensäurederivate wie Captafol,
 - Zimtsäureamide und Analoge wie Flumetover.

15

5

In einer Ausführungsform der erfindungsgemäßen Mischungen werden den Verbindungen I und II ein weiteres Fungizid III oder zwei Fungizide III und IV beigemischt. Mischungen der Verbindungen I und II mit einer Komponente III sind bevorzugt. Besonders bevorzugt sind Mischungen der Verbindungen I und II.

20

Die Verbindung I und die Verbindungen II können gleichzeitig gemeinsam oder ge-

Applikation im aligemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

Die Verbindung I und die Verbindungen II werden üblicherweise in einem Gewichtsverhältnis von 100:1 bis 1:100, vorzugsweise 20:1 bis 1:50, insbesondere 10:1 bis 1:10 angewandt.

Die Komponenten III und ggf. IV werden gewünschtenfalls im Verhältnis von 20:1 bis 1:20 zu der Verbindung I zugemischt.

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen je nach Art der Verbindung und des gewünschten Effekts bei 5 g/ha bis 1000 g/ha, vorzugsweise 50 bis 850 g/ha, insbesondere 50 bis 750 g/ha.

35

Die Aufwandmengen für die Verbindung I liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 1000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 750 g/ha, insbesondere 20 bis 500 g/ha.

Die Aufwandmengen für die Verbindungen II liegen entsprechend in der Regel bei 1 bis 1000 g/ha, vorzugsweise 10 bis 750 g/ha, insbesondere 20 bis 500 g/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 1 bis 1000 g/100 kg Saatgut, vorzugsweise 1 bis 200 g/100 kg, insbesondere 5 bis

5

PCT/EP2005/000379

WO 2005/070208

15

25

100 g/100 kg verwendet.

Bei der Bekämpfung von für Pflanzen pathogener Schadpilze erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I und II oder der Mischungen aus den Verbindungen I und II durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Sämlinge, der Pflanzen oder der Böden vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen. Bevorzugt erfolgt die Anwendung der Verbindungen durch Besprühen der Blätter. Die Applikation der Verbindungen gemeinsam oder getrennt

kann auch durch Granulatapplikation oder Bestäuben der Böden erfolgen.

Die erfindungsgemäßen Mischungen, bzw. die Verbindungen I und II können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulaiermitteln und Disperaiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kom-

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolacton), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich können auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.
- Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure,
 Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des
 Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethy-

lenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheraikohole, Alkohol- und Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubmittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat.

treidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nussschalenmehl, Cellulosepuiver und andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vorzugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% der Wirkstoffe. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Beispiele für Formulierungen sind: 1. Produkte zur Verdünnung in Wasser

A) Wasserlösliche Konzentrate (SL)

5

10

20

25

30

10 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Wasser oder einem wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfsmittel zugefügt. Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.

- B) Dispergierbare Konzentrate (DC)
- 20 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Cyclohexanon unter Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Dispersion.

5

- .C) Emulgierbare Konzentrate (EC)
- 15 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

10

15

20

- D) Emulsionen (EW, EO)
- 40 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.
- E) Suspensionen (SC, OD)
- 20 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.
- 50 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein gemahlen und mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm, Wirbelschicht) als wasserdispergierbare oder wasserlösliche Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
 - G) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP)
- 30 75 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle vermahlen. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.
 - 2. Produkte für die Direktapplikation

- H) Stäube (DP)
- 5 Gew. Teile der Wirkstoffe werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält dadurch ein Stäubmittel.

- I) Granulate (GR, FG, GG, MG)
- 0.5 Gew-Teile der Wirkstoffe werden fein gemahlen und mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.

.J) ULV- Lösungen (UL)

5

20

25

30

40

10 Gew.-Teile der Wirkstoffe werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubmitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispersion- oder Emulsiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber

tuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln zugemischt werden, was üblicherweise im Gewichtsverhältnis von 1:10 bis 10:1 erfolgt.

Die Verbindungen I und II, bzw. die Mischungen oder die entsprechenden Formulierungen werden angewendet, indem man die Schadpilze, die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und II bei getrennter Ausbringung, behandelt. Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze erfolgen.

Die fungizide Wirkung der Verbindung und der Mischungen lässt sich durch folgende Versuche zeigen:

10

15

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als eine Stammlösung aufbereitet mit 0,25 Gew.-% Wirkstoff in Aceton oder DMSO. Dieser Lösung wurde 1 Gew.-% Emulgator Uniperol® EL (Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) zugesetzt und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Anwendungsbeispiel - Wirksamkeit gegen die Braunfleckenkrankheit des Reises verursacht durch Cochliobolus miyabeanus bei protektiver Behandlung

Blätter von in Töpfen gewachsenen Reiskeimlingen der Sorte "Tai-Nong 67" wurden mit wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropf
nässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporen-

Supplied to the contraction of t

suchspflanzen in Klimakammern bei 22 - 24° C und 95 - 99 % relativer Luftfeuchtigkeit für 6 Tage aufgestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blättern visuell ermittelt.

Die Auswertung erfolgt durch Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte wurden in Wirkungsgrade umgerechnet.

30

25

Der Wirkungsgrad (W) wird nach der Formel von Abbot wie folgt berechnet:

$$W = (1 - \alpha/\beta) \cdot 100$$

- 35 α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und
 - β entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontroll-) Pflanzen in %

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 weisen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

- Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen werden nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds 15, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.
 - Colby Formel:

10
$$E = x + y - x \cdot y/100$$

- E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b
- x der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs A in der Konzentration a
- y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz 20 des Wirkstoffs B in der Konzentration b

Tahalla A - Finzalmirketoffa

	Beispiel	Wirkstoff		unbehandelten Kontrolle
į	1	Kontrolle (unbehandelt)	-	(88 % Befall)
	2		4	32
		II (Tridemorph)	16	9
	3		4	0
			1	0

Tabelle B -- erfindungsgemäße Mischungen

Beispiel	Wirkstoffmischung Konzentration Mischungsverhältnis	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad*)
4	l + ll 4 + 1 ppm 4:1	89	32
5	I + II · 4 + 4 ppm 1:1	97	32
6	i + ii 4 + 16 ppm 1:4	100	38

^{*)} berechneter Wirkungsgrad nach der Colby-Formel

Aus den Ergebnissen der Versuche geht hervor, dass die erfindungsgemäßen Mischungsverhältnissen deutlich wirksamer sind, als durch die Colby-Formel vorausberechnet.

Patentansprüche

1. Fungizide Mischungen zur Bekämpfung von Schadpilzen, enthaltend

1) das Triazolopyrimidinderivat der Formel I,

und

2) Tridemorph der Formel II,

$$CH_3$$
- $(CH_2)_n$ - N - O - CH_3

10

25

30

in der n für 10, 11, 12 (60-70%) oder 14 steht,

- 15 2. Fungizide Mischungen gemäß Anspruch 1, enthaltend die Verbindung der Formel I und die Verbindung der Formel II in einem Gewichtsverhältnis von 100:1 bis 1:100.
- 3. Mittel, enthaltend einen flüssigen oder festen Trägerstoff und eine Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2.
 - 4. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze, deren Lebensraum oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge der Verbindung I und der Verbindung II gemäß Anspruch 1 behandelt.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass man die Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander ausbringt.

6. Verfahren nach Ansprüchen 4 oder 5, wobei reispathogene Schadpilze bekämpft werden.

13

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man die Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 oder die Mischungen gemäß Ansprüchen 1 oder 2 in einer Menge von 5 g/ha bis 1000 g/ha aufwendet.
 - 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass man die Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 oder die Mischung gemäß Ansprüchen 1 oder 2 in einer Menge von 1 bis 1000 g/100 kg Saatgut anwendet.

- 9. Saatgut, enthaltend die Mischung gemäß Ansprüchen 1 oder 2 in einer Menge von 1 bis 1000 g/100 kg.
- 15 10. Verwendung der Verbindungen I und II gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von Schadpilzen geeigneten Mittels.

Interplace Aktenzelchen
PCT/EP2005/000379

A. KLASS	AFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A01N43/90				
II.K	//(A01N43/90,43:84)	•			
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	assifikation und der IPK			
	ERCHIERTE GEBIETE				
Recherchie IPK 7	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb AO1N	role)			
Recherchie	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	owelt diese unter die racherchierten Gebiet	e fallen		
Wehrend de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (?	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
EPO-In	iternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data	a, BIOSIS			
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	pe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.		
A	EP 0 988 790 A (AMERICAN CYANAMII 29. März 2000 (2000-03-29)	D CO)	1-10		
	in der Anmeldung erwähnt Absatz '0001! – Absatz '0007!				
	Absatz '0010!				
	Absatz '0016! - Absatz '0017!; Be Ansprüche 1,4,5,9	eispiel 1			
A	WO 98/46607 A (AMERICAN CYANAMID	co)	1-10		
1	In der Anmerdung erwannt		1		
	Seite 3 - Seite 4, Zeile 15 Seite 7, Zeile 8 - Zeile 22				
	Seite 7, Zeile 8 - Zeile 22 Seite 17, Zeile 6 - Seite 18, Zei	ile 19:			
	Beispiel 2				
	Seite 23 - Seite 25; Tabelle II Seite 26				
.		-/			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feid C zu	X Slehe Anhang Patentfamilie	<u></u>		
	ehmen Rategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	"T' Spätere Veröffentlichung, die nach den	n internationalen Anmeldedatum		
"A" Veröffer	ntilchung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu	nt worden ist und mit der Ir zum Verständnis des der		
'E' älleres	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	oder der ihr zugrundeliegenden			
"L" Veröffer	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Beder kann allein aufgrund dieser Veröffentli- erfinderischer T\u00e4tigkeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf		
andere soll od	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Beder kann nicht als auf erfinderischer Tätig!	utung, die beanspruchte Erfindung		
ausget O' Veröffe	führt) Intlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kateporie in	i einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und		
'P' Veröffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann *& Veröffentlichung, die Mitglied derselber	nahellegend ist		
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts		
27	7. April 2005	10/05/2005			
Name und P	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter			
	Europäisches Palentami, P.B. 5818 Palentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl.				
	Fax: (+31-70) 340-3016	Muellners, W			

Integonales Aktenzeichen
PCT/EP2005/000379

		P2005/000379
(Fortsetzi	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
elegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	WO 03/073850 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT; AMMERMANN, EBERHARD; STIERL, REINHARD; LORENZ) 12. September 2003 (2003-09-12) Seite 1 - Seite 3, Zeile 2 Seite 5, Zeile 36 - Seite 6, Zeile 14 Seite 9, Zeile 41 - Seite 14	. 1–10
	US 6 268 371 B1 (SIEVERDING EWALD ET AL) 31. Juli 2001 (2001-07-31) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Zeile 1 - Zeile 39 Spalte 3, Zeile 21 - Zeile 30 Spalte 4, Zeile 30 - Zeile 52 Beispiele Ansprüche 1,4	1-10
	US 5 593 996 A (PEES KLAUS-JURGEN ET AL) 14. Januar 1997 (1997-01-14) Spalte 1, Zeile 6 - Zeile 65; Beispiele 225,226	1-10
	EP 0 193 922 A (CHINOIN GYOGYSZER ES VEGYESZETI TERMEKEK GYARA RT) 10. September 1986 (1986-09-10) Seite 1 - Seite 2, Absatz 3 Seite 3, letzter Absatz	1-10
	Seite 2, Zeile 9 - Seite 3, Zeile 2 Seite 4, Zeile 42 - Seite 5, Zeile 13	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intenionales Aktenzeichen
PCT/EP2005/000379

						PCT/EP2005/000379		
Im Recherchenbericht Datum der angeführtes Patentdokument Veröffentlichung				Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung		
EP	0988790	Α	29-03-2000	AT	240648 T	15-06-2003		
				DE	69908052 D1	26-06-2003		
				DE	69908052 T2	27-11-2003		
				DK	988790 T3	22-09-2003		
				EP	0988790 A1	29-03-2000		
				ËS	2203021 T3	01-04-2004		
				PT	988790 T	31-10-2003		
				SI	988790 T1	31-10-2003		
씨 스	9846607		22-10-1998	AT	202779 T	15-07-2001		
	J J 10001	• 1		AU	6576898 A	11-11-1998		
				DE	69801048 D1	09-08-2001		
				DE	69801048 T2	14-03-2002		
				DK	975634 T3	24-09-2001		
				EP	0975634 A1	02-02-2000		
				ËŞ	2160408 T3	01-11-2001		
				GR	3036714 T3	31-12-2001		
				PT	975634 T	28-12-2001		
				MO	9846607 A1	22-10-1998		
				ZA	9803055 A	11-10-1999		
			~~~~~~~~~~	∠/\ ~~~~~	9003099 A	11-10-1333		
MO	03073850	A	12-09-2003	AU	2003210355 A1	16-09-2003		
				BR	0307912 A	21-12-2004		
				CA	2478090 A1	12-09-2003		
				MO	03073850 A1	12-09-2003		
				EP	1482797 A1	08-12-2004		
US	6268371	B1	31-07-2001	US	2002111380 A1	15-08-2002		
us	0070770	A	14-01-1331	A i	105450 1	10-11-122/		
				AT	192154 T	15-05-2000		
				AU	667204 B2	14-03-1996		
				AU	3043592 A	01-07-1993		
				BR	9205172 A	06-07-1993		
				CA	2086404 A1	01-07-1993		
				CN	1075144 A ,C	11-08-1993		
				CN	1141119 A ,C	29-01-1997		
				DE	69222746 D1	20-11-1997		
				DE	69222746 T2	12-02-1998		
				DE	69230977 D1	31-05-2000		
				DE	69230977 T2	09-11-2000		
				DK	550113 T3	09-02-1998		
				DK	782997 T3	07-08-2000		
				EP	0550113 A2	07-07-1993		
				EP	0782997 A2	09-07-1997		
				ES	2108727 T3	01-01-1998		
				ES	2147411 T3	01-09-2000		
				GR	3025920 T3	30-04-1998		
				GR	3033916 T3	30-11-2000		
				HK	1010105 A1	23-06-2000		
				HU	63305 A2	30-08-1993		
				IL	104244 A	13-07-1997		
				JP	3347170 B2	20-11-2002		
				JP	5271234 A	19-10-1993		
				NZ	245581 A	26-07-1995		
				PL	297160 A1	06-09-1993		
			•	1 -	FALTON UT	** ** ***		
			•	ΡĹ	171579 B1	30-05-1997		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Introponales Aldenzeichen
PCT/EP2005/000379

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
US	5593996	A	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	RU	2089552	C1 /3	10-09-1997
				SG	47563	1	17-04-1998
				ZA	9210043		28-07-1993
EP	0193922	A	10-09-1986	DD	256072	A1	27-04-1988
				AT	73294	T	15-03-1992
				AU	581736	B2	02-03-1989
				AU	5433586	Α	16-10-1986
				CA	1295935	C	18-02-1992
				CN	86102232	A ,B	28-01-1987
				CS	253744	•	17-12-1987
				DE	3684160	D1	16-04-1992
				EG	18000	Α	30-12-1991
				EP	0193922	A2	10-09-1986
				HU	41209	<b>A2</b>	28-04-1987
				IL	78010	Α	16-08-1991
				JP	61275202	Α	05-12-1986
				OA	8263	A	30-10-1987
				SU	1829897	<b>A3</b>	23-07-1993
				RU	2012205	C1	15-05-1994
				RU	2091025	C1	27-09-1997
				US	4954495	Α	04-09-1990
				US	5182277	Α	26-01-1993
<del></del>				US	4983207	A	08-01-1991
EP	0737421	А	16-10-1996	JP	7187918	A	25-07-1995
				JP	7233008	Α	05-09-1995
				AU	1280095	A	17-07-1995
				WU	951/616	AI	00-01-1332